@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平4-46120

®[nt. Ct. '

識別記号

广内整理番号

❸公開 平成4年(1992)2月17日

A 61 K 31/395

ABC ABE ABL 7475-4C

C 12 P 17/18 # C 07 D 227/12

(2

8931-4B 6701-4C

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全5頁)

会発明の名称 血管新生抑制剤

②特 願 平2-152099

②出 顔 平2(1990)6月11日

@発明者 佐野

浩

東京都町田市玉川学園7-19-16

砂発明者 玉沖

達 也 智 東京都町田市本町田2662-13

@ 発明者 大村

東京都世田谷区瀬田5-12-7

勿出 顧 人 協和解酵工業株式会社

東紫都千代田区大手町1丁目6番1号

明 細 :

1.発明の名称

血管新生物制剂

2.特許網点の範囲

一般式 (1)

(式中、PiおよびPiは Leまたは一端になって裕 合を表わし、PiおよびPiが Ceの場合、PiとPiお よびPiとPiはそれぞれ一緒になって結合を表わし、 PiおよびPiは IIを表わす。PiおよびPiが一緒になって結合を表わす場合、PiはOCH」または Ceを表 わし、PiはPiまたはNH-✓ を表わし、PiはPiまた はDiを表わし、Pi、PiおよびPiは、PiがGCONB。の 場合のおよびのは一緒になって-0-または転合を表わし、R*およびP*が一緒になって-0-C0-0-を扱わす場合、P*はBrを変わす。)で表わされるハーピッイシン誘導体を有効成分とする血管新生抑制剤。

3. 発明の斜細な説明

産業上の利用分野

本義明は、血管療生抑制剤に関する。血管病生 御制剤は、血管の異常神難によって発症する疾患、 たとえばりョウマチ性翻節炎、糖尿病性綱膜症、未 熱児綱膜症、老人性養及無変性、抑傷治癒時の過 刺腫疾形成の予防または治療薬として期待される。 従来の技術

<u>・ ベージ ピーツ</u> - 血胃節生抑制作用を有する物質としては、たと

えばメドロキシブロゲステロン、破骸化多糖体、 午飲骨電抽出板などが知られており、またコーチ ゾンとヘバリンの併用によって、血質助生を抑制 することができることも知られている。

ハーピマイシンはアンサマイシン系統生物質に 分類される抗生物質で除草活性、抗タバコモザイ タピールス活性およびP388ロイケミア、BIG メラノーマ、L1210 ロイケミア、ルイス・ラング ・カルシノーマ、エーリッヒ・アサイテス・カル シノーマなどを用いたマウス寅駿動物系において 抗腫瘍活性を示すことが知られている。ある糖の ハービマイシンの誘導体がコーリッヒ・アサイチ ス・カルシノーマを用いたマウス実験動物系にお いて抗療療器性を育することが知られている〔ジ + - ナル・オブ・アンタイパイポティクス (J. Antibiotics137 . 1264(1984) ; 39 . 415

(1986)} .

また、パーピマイシンAおよびその誘導体が癌 化した細胞を正常の細胞に分化させることが知ら れている {モンキュラー・アンド・セルラー・パ イオロジー (Nol. Call, Bio), 1, 6 . 2198(1986)。 ジャーナル・オブ・アンタイパイキティクスは、 Antibiocins), 41, 831(1988) } e

発明が解決しようとする課題

本発明の目的は医薬品として有用な新しい血管 新生抑熱剤を提供することにある。

以下に、化合物(十)の具体例およびそれぞれ の物理化学的性質を示す。

(1) 化合物 1-1

TLC R(値: 0.5) (ベンセン: 酢盤エチル=]:1)

静 战: 138で

整光度: $(\alpha_{-0}^{(2)} = +126.0^{+} (c.0,5.00002)$ CA,OH 鉄外線敷収スペクトル: A a a nm(a) 272(23, 900) マススペクトル:n/z 530 ()(*, Cool () N. (). o) 水条核松気共鳴スペクトル(CBC.4 。中) : 8 (ppm) 6. 98 (1R. dd. J = - 1. 0. 1), 5H2), 6. 59 (1R. dd, J=2. 0, 2. OHz). 6 46()%. do, J=11. 5. 11. 5Hz). 3. BO (iff. do. J=11. 3. 11. 5Hz). 4. 56 (1H. d. J=

課題を解決するための手段

本発明によれば、一般気(1)

(式中、R)およびPiは Cもまたは一部になって結 台を表わし、『および『が〔』の場合、『さばむ よびむと呼ばそれぞれ一緒になって結合を表わし、 R'およびRiは Hを扱わす。R'およびR'が一輪にな って結合を表わす場合、SPはOCHまたは Clを委 わし、R'はH またはNR一〇を表わし、R*はH また はBrを表わし、R'、R5およびR5は、R'がOCONH,の 場合野出よび野は一緒になって-0-または結合を表 わし、PiおよびPiが一般になって-G-CO-O-を扱わ ず場合、R*はBrを表わす。 トで表わされるハービ マイシン誘導体を有効応分とする血管新生抑制剤

31 SHz), 4, 17 (1H, 6), 2, 95 (1H, d. J=9, DHz). 1.33(3H, t)

[2] 化合物 1-2

TEC P[電:0,60 (ペンセン:酢酸エテル=1-1) **並走改:(α)。 = −138.0 ° (c 0.2. CHC4 s**) マススペクトル - m/z 629(M^, E+nB+:NoO1) 水柔核磁気共鳴スペクトル (CDC & 1 中): & (ppm) 7,60()H, brd), 6,48(|H, s), 4,48(|H, brs)

特閉平 4-46120(3)

(3) 化合物[-3

TLC R(粒: 0.63 (ペンゼン: アセトン=1.3)

融 点:1881 (分解)

変光数: [σ: 23 = ≠5€* (c 0 5. EH[ℓ。)

高分解能マススペクトル: m/t 5?8,239

(Cっゅ)はっ(2 Nっ) のとしての計算値 578,239)

水果核磁気共鳴スペクトル(CDC & a 中):

 δ (ppm) 7,23(1H, d. J=2,3Hz). 5,60(LH, dd. J=2. 3. 3. 0Hz). 5, 99 (1A, dd, J=7.61, 1.6Hz). 5.80 (1H. brs). 5.51 ([H. ad, J=1, 0, 7, 1Hz), 5.10 (1R. brd. J=7.68x), 4.50 (1R. d. J=3.0 Hz), 1,65(38, d, J=1,18x)

J=2 7, 10.6Hz), 4.66()H. dd. J=2.7. 9.8Hz), 1. 15 (3H, d, J=|. 3Hz)

元素分析·[60,26, 168,98, N 2 45, [4 12.89] CaaBatCをiNOeとしての計算管:

C 60.74, R 8,74, N 2,53, C# 12.64

(5) 化合物 1 - 5

TLC N値:0.45 (ペンゼン:アセトン=7:3)

胜 点: 178七 (分解)

胺光度: (α)²³ = +93° (c l.5. CHC ½ ₃) だ外線吸収2<9 HB . 2 _{max} am(ε) 258(18.600)

水系核燃気尖鳴スペクトル(CDCℓ)中):

δ (μρπ) δ. 92 (1H, d. J=0, 9Hz). 6. 42 (1H. qd.

J=1, 1, 11, 382), 6, 32 (18, dd. J=i1, 5,

元素分析: C 60.01. H 6.92, N 4.71, C & 5.89 CaaHaaC&HaO。 としての計算値 :

C 60. 18. H 6. 80. N 4. 84. C 2 6 05

例 化合物 1-4

TLC RI親:0 89 (ペンゼン:アセトン=7:3)

敵 点: 199℃ (分解)

施戈度:(ロI²² = ÷99° (c 0.5, CHC £ 」) だ外線吸収スペラトル . A man nm(s) 271(23,500)

高分解能マススペクトル: m/x 553,200 - (CamillanClandaとしての計算値 - 553, 200)

永素複磁気共鳴スペタトル(CDCと。中):

8 (ppm) 7.88 (iH. d. J-2.5Hz). 6.63 (IH. dd. J=2. D. 2, 5Hz). 6, 55 (1H, d. J=13, 5Hz), 5, 86 (1N. dd. J=9 B, 13, 5Hz), 4, 99 (1H. dd.

12. 5Hz). 5. 30 (tH, dd, J=10. 6. 71. 5Hz). 5. 28 (1H. ad. J=1. G. 9, 882), 5 03 (1H. d. J=3 482). 4.43(19, dd. J=6 982). 4.00 (18. Ju, J=9.1. 10.6Hz). 3. 18(1ff. dd. J=1, 8. 10, 082), 2, 25 (18, m), 1, 26 (38, d. J-1. 0Hz)

元素分析 · E 54,89, B 6,32, N 4,28, B: 12,68 EssRaiBrRsO。としての計算値 :

C 55, 20, H 6 34, # 4, 29, Br 12, 10

(6) 化合物 [- 6

TLC RI鐵:0.84 (ベンゼン アセトン=7:3)

飲 点: 132℃ (分解)

6 (ppm) 7, 28()41, qd, J=1, 2, 12, 28z), 6, 81()8, d, J=1, 88z), 4, 81(18, d, J=7, 38z), 4, 4?

(1H, 5), 4, 32(18, d, J=9, 48z), 2, 32(18, m), t, 83(38, s)

元妻分析: C 48.97. H 5.31. N 1.93, St 2) 69 CnoHzaBr90.o としての計算額:

(49.24、 H 5.38、 M 1.92、 Br 2). 16
 化合物 1 ー 1 および 1 ー 2 は特開昭 63-218620
 号公報に、化合物 1 ー 3 ~ 1 ー 6 はジャーナル・オブ・ナンタイパイオティクス(J Antibiotics)。
 39、 415(1986)にそれぞれ製造法とともに起載されている公知物質である。

化合物(1)は投与の目的および方法により、 常法により興製された異常、環境剤、粉剤、カブ セル剤、シロップ剤、飲養剤、クリーを削、注射 剤などの形で投与することができる。とくに注射 剤の形で用いるのが経ましい。注制剤として用い る場合、生理食以水、ブドウ糖、ラクトース、マ

もしDsu; > 2 0 0 mg / kgであった。

類受精節の提尿膜内の血管新生に対する抑制作用

ェヌ・タナカらの方法 (エクスペリメンタル・)

パソロジー(Experimental Pathology) 30,141 (1986): に逆い、動受補卵の強制機内の血管新生に対する化合物(1)の作用を関べた。

10~20層の4.5日齢の20の受病即に小穴を 明は、後尿族上に部酸ビニルーエテレン共変合体 (EPAD): 三非…デュポン社製)に耐入した試験化 合物を設置し、31℃で2日間野卵器内で培養後、 108のガマ油乳酵(イントラリポス(intrairpos): ミドリ十字社製) 1 がを提尿膜内に生入し、提尿 原内に新生される血管に対する試験化合物の抑制 作用の程度を吸掘した。

すなわち、旗管形成の認められない領域が3 m 自上の類卵を定金抑制を示した発卵とし、抑制率 を次式で算出した。

全寫系数 (值)

ンニット注射度に適当に界面活性制たとえばTacen® 80を助称として加えそこへ化合物(1)を懸濁させ、これを1~1000cg/kg、1日1~3回で静脈内あるいは局所に投与する。

化合物(1)は如言新生作用を何し、ハーピマイシン人と比較して低密集である。また化合物の一部はハーピマイシン人が示すような既存の血管に対する作用がないことから、血管の異常種差によって発促する極々の疾患たとえば、リュウマチ機関節炎、糖尿病性胸膜症、未熟児網膜症、差人性黄道部変強、創構治療等の過剰超度形成などに有用である。次に化合物(1)の毒性および薬剤作用について、試験例で説明する。

試験例 1

急性套性試験

6 最齢、雌のDDYマウス(25 生12、1群3匹)に、2分のアラビアゴムを会む生理食塩水に懸濁した試験化合物を腹腔内に投与し、24時間後の生存率から50分生存致与量(1Dso)を上げ下げ生で舞出した越黒、化合物(1)はいず

またフィッシャー (f_1 scher) の正確確立法により p 概を求めた。いずれのデータもp 解は0.05 り 下であった。

その結果を第1表に示す。第1要に示したように、本義明の化合物は、0,01~10㎡/毎の役号で、有意な血管新生抑制作用が認められた。 試験例3

既存の政智に対する作用実験

1 G 日日の野卵を用いて試験例2と同様にして 試験化台物を設置、培養し、機保暖内にすでに形 成されている血管に対する作用を調べた。度存の 血管の潤失が観察されるものをエ、変化がないも のをエとして翌1 女に示す。

化合物	投与量 (og/個)	## \$# # (%)	既存血管に 対する作用
i – i .	0. t 1 1 0	; <u>2</u> 1 0 0 1 0 0	<u> </u>
I - 2	0. 0 1 G. l 1 E 0	2 G 5 Q 8 Q 1 V Q	+
[-3	0. i · 1 i 10 :	2 5 0 0 0	+
! - 4	0. ! 1	l 2 6 5 1 0 9	÷
[-5	0. 0 1 0. ! 1	1 0 3 0 3 5 3 0	-
1 - 6	0. 0 1 · 0. i 1 1 0	1 0 3 0 3 0 3 0	-
ハーピマイ シン人	0. D 1 . 0. l	0 5 0 1 0 0	+

以下に本発明を実施例で示す。

奖施例 控射刑

化合物(finel)の2008をエタノール202に解解した後、ミリポアフィルター(孔径0.22 ム)で加圧炉通して無耐化をおこなう。得られる無筋が疲5.0㎡を褐色バイアルに分注し、常症により凌縮乾燥し、50㎡/バイアルの複結乾燥剤を得る。

異明の効果

本発明により、医薬品として有用な新しい血管 新生抑制剤が提供される。

特許出願人(102) 區和曆於工業株式会社 代表者 加 藤 年 夫(2011)